

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88

KAYSERİ
29.03.2022

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

Üniversitemiz Tıp Fakültesi RADYOLOJİ A.D. ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarları belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.
Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

Selma ÖZLÜ
Hastane Müd. Yrd.

S.no		Miktarı	Birim fiyatı
1	PTA BALON KATETER 0.35	100 ADET	
2	GUIDE WİRE 0.035 180 CM ROAD RUNNER	100 ADET	
3	UZATNA HATTI 30CM F/M	250 ADET	
4	EMBOLİZAN KOİL PERİFERİK ANINDA AYRILAN TÜM ŞEKİL ÖZELLİKLİ	30 ADET	
5			
6			
7			
8			
9			
10			
	TEKNİK ŞARTNAME İKİNCİ SAYFADADIR		
	TEKLİFLE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR		
	NOT: Yukarıda cins ve miktarları yazılı ürünlerin teklifleri değerlendirme sonucu hangi firmada kalır ise sipariş tarihinden itibaren 15 gün içinde hastaneler ayniyat deposuna teslim edilecektir.		
A	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
B	ZAMANINDA VERİLMİYEN,ACIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
C	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
D	TEKLİF ZARFININ KAPALI OLMASI TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALI.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN,MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALI		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN,BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALI		
G	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN,TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEK.NUMUNESİ GETİRİLEMİYECİK CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	ÖDEME SİRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASEBE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR		
I	FATURA TARİHİNDEN ÖDEMEEYE KADAR GEÇEN SÜRE İÇERİSİNDE FİRMALAR VADE FARKI VEYA FAİZ TALEP ETMEYECEKLERDİR		

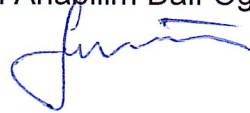
NOT : Teklif mektuplarının en geç 11/04/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

ELEKTROLİZLE AYRILABİLİR MİKRO KOİL

1. Koil, embolizasyonlar için özel olarak üretilmiş olmalıdır.
2. Koil, periferik vaskülatürde arter ve venöz embolizasyonları için kullanım endikasyonlarına sahip olmalıdır.
3. Koil, hızlı anjiografik hemostaz sağlamak amacıyla mikrofilament ile sargılı olmalıdır.
4. Koil üzerinde bulunan mikrofilamentler, anevrizma içi trombus formasyonunu ve fibroz yapıyı hızlandırmak ve arttırmak amacıyla PGLA (Poliglaktik asit) veya naylon maddesiyle kaplı olmalıdır.
5. Koil, üzerinde bulunan mikrofilamentler sayesinde daha az sayıda koil ile daha iyi doldurma imkanı sağlamalıdır.
6. Koil, hedef bölgede emniyetli şekilde yerleştirilene kadar gönderim teline bağlı kalabilmeli, sonrasında özel olarak üretilmiş ayırma aygıtıyla anında mekanik olarak ayrılabilmelidir.
7. Koil, yumuşaklık stabilite ve hacim alanlarında optimum dengeyi sağlamak amacıyla, 0.00215" ile 0.0025" arasında değişen tel çapı ve 0.0115" ile 0.0135" arasında değişen sarmal tel dış çapı seçenekleri olmalıdır.
8. Koilin, 2 mm den 20 mm ye kadar değişen çap seçenekleri, 4 cm den 50 cm ye kadar değişen uzunluk seçenekleri olmalıdır.
9. Koilin şekli helikal yapıda olmalıdır.
10. Koil, minimum iç çapı 0.0165" – 0.021" ve üzerinde olan mikrokater ile uyumlu çalışabilmelidir.
11. Koil, FDA ve CE onaylarına sahip olmalıdır.
12. Koiller, steril tekli ambalajda ve üzerlerinde son kullanım tarihi, steril şekli ve saklama koşulları belirtilmiş şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
13. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
15. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
16. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
17. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

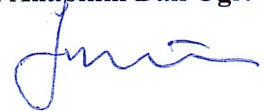


0.35 ROADRUNNER GUIDE WİRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter deęiřimi veya yönlendirmesi, darlık geçiři için ekstra desteęe ihtiyaç duyulan kompleks tanısal ve girişimsel işlerde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. 0,35 inch kalınlığında ve 175-190 cm aralığında uzunluęu olmalıdır
3. Özel inceltilmiş süper elastik nitinol uç yapısı olmalıdır.
4. Manevra hareketini distal uca aktarma kabiliyetine sahip olmalıdır.
5. Dar ve zor anatomilerde ulaşmayı sağlamak için üzeri hidrofilik kaplama olmalıdır.
6. Görüntü alabilmek için uç kısmı platinium sarmal yapıda ve floppy (esnek) olmalıdır.
7. Flexible ve hafızalı uç kısmı yapısında olmalı, uç 5 cm lik kısmı radyoopak olmalıdır.
8. Ekstra sert şaftlı olması gerekmektedir.
9. Manipölasyon esnasında sürtünmesi sıfır olmalıdır.
10. 3 cm lik distal uç kısmı incelerek sonlanmalı, hareket iletilirlięi 1:1 olmalıdır.
11. Kılavuz tel gönderebilmek ve yönlendirebilmek için bir adet Torgue içeren set halinde olmalıdır.
12. Ürünün FDA ve CE belgesi olmalıdır.
13. Ürün tek bir steril paket içinde olmalıdır.
14. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
15. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala deęiřtirmeyi taahhüt etmelidir.
16. Ürün deęiřimleri 3 hafta içinde gerçekleřtirilecektir.
17. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eř ya da benzeri ürün ile deęiřtirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

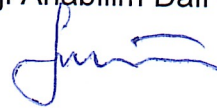


BASINCA DAYANIKLI ARA UZATMA

1. Ara uzatmalar 30 cm uzunlukta ve 800 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.
2. Ara uzatmaların bir ucu diagnostik katetere bağlamak için kullanılacaktır, diğer ucu otomatik enjektöre bağlanacaktır (bir ucu erkek, bir ucu dişi olacaktır)
3. Katetere bağlanacak ucun şeffaf olması tercih edilecektir.
4. Ara uzatmalar disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
5. Ara uzatmaların yapıldığı plastik madde yumuşak ve kolayca katlanabilir olmalıdır.
6. Ara uzatmaların FDA ve CE belgeleri olmalı ve kutu üzerinde işareti bulunmalıdır.
7. Ürünler teslim tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
8. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi



PTA BALON ANJİOPLASTİ KATETER

1. Balon düşük profile sahip olmalıdır.
2. İki gold markır ile tam lezyona ayarlanabilmelidir.
3. Patlama basıncı 10 atm üzerinde olmalıdır.
4. Balon kateter proksimalinde balonun ölçüleri yazılı olmalıdır.
5. Balon kateter çapı 3-14 mm arası, uzunluğu 3-8 cm aralıklarında seçilebilmelidir.
6. Balon kateter uzunluğu 55-85 cm arası seçilebilmelidir.
7. En fazla 8F size intraduser ile uyumlu olmalıdır.
8. Balon ölçüleri daha sonra klinik tarafından belirlenecektir.
9. Balon kateter 0.035 inç tel ile uyumlu olmalıdır.
10. Balon kateter FDA ve CE onayına sahip olmalıdır.
11. PTA Balon Dilatasyon Kateteri fleksibl şafta sahip olmalı ve bu özelliği sayesinde itilebilirliği, esnekliği ve kontrolü oldukça iyi olmalıdır.
12. PTA Balon Dilatasyon Kateteri disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl süreli olmalıdır.
13. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
14. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
15. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
16. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

